BEST AVAILABLE COPY



This is to certify that the following application annexed hereto is a true copy from the records of the Korean Intellectual **Property Office.**

번 호 : 특허출원 2003년 제 0072541 호

Application Number

10-2003-0072541

출 원 년 월 일

: 2003년 10월 17일

Date of Application

OCT 17, 2003

원 Applicant(s)

: 주식회사 엘지생활건강 LG HOUSEHOLD & HEALTH CARE LTD.

2004 년 10 월

허

COMMISSIONER

[서지사항]

-4분읍) 목허출원서 [리구분] 득허 **}신처**] 쿡허청장 ¥조번호) 0004 2003.10.17 10출일자) #명의 명칭] 상치치유용 조성물 발명의 영문명칭**》** Composition for Wound Healing **8원인**] 주식회사 엘지생활건강 [명칭] 【출원인코드】 1-2001-013334-8 8리인) 유미특허법안 [명칭] [대리인코드] 9-2001-100003-6 【지정된변리사】 김원호 【포괄위임등록번호】 2001-042181-7 ∦명자] [성명의 국문표기] 진무현 JIN,MU HYUN [성명의 영문표기] 680330-1480810 【주민등록번호】 [우핀번호] 302-777 대전광역시 서구 둔산동 샘머리아파트 204동 1201호 [주소] [국적] KR 발명자] 【성명의 국문표기】 이상화 LEE.SANG HWA 【성명의 영문표기】

【주민 등 폭변 호】 660806-1024611

305-761 【우편번호】

대전광역시 유성구 전민동 엑스포아파트 205동 302호 【주소】

[국적]

∦명자}

【성명의 국문표기】 박양미 【성명의 영문표기】 PARK, YANG MI

25-1

【우핀번호】	305-340
(주소)	대천광역시 유성구 도평등 LG사원이파트 1등 106호
(국적)	KR
발명자]	
【성명의 국문표기】	강상진
【성명의 영문표기】	KANG, SANG JIN
[주민동콕번호]	570528-1231610
(우편번호)	305-761
【주소 】	대전광역시 유성구 전민동 엑스포아파트 202동 1502호
[국적]	KR
1 7]	특허법 제42조의 규정에 의하여 위와 같이 출원합니다. 대리인 유미륵 허법인 (인)
수수료]	
【기본출원료】	20 면 29.000 원
【가산축원료】	3 면 3,000 원
【우선권주장료】	0 건 0 원
[심시청구료]	0 항 0 원
[합계]	32,000 원
발부서류] -	1. 요약서·명세서(도면)_1통

750704-2066619

【주민등콕변호】

[요약서]

1약]

발명은 상치치유용 조성등에 판한 것으로서, 더욱 상세하게는 프란게니딘 rangenidin : 5-Benzofuranecrylic acid, 6,7-dihydroxy-4-(3-methyl-2-butenyl)-, -lactone), 및 8-히드록시버갑덴(8-hydroxybergapten : 5-benzofuranecrylic id,6,7-dihydroxy-4-methoxy-,δ-lactone)로 이루어진 군에서 선택되는 화합물을 효성분으로 포함하는 상치치유용 조성물에 관한 것이다.
발명의 상치치유용 조성물은 피부의 섬유아세포의 콜라겐 합성 측진 효과, 항염효및 상치치유 효과가 매우 우수하다.

{ Z 표 }

도 1

4인어)

발게니딘, 8-히드록시버갑텐, 콜라겐, 항염, 상처치유

발명의 명칭]

상치치유용 조성물(Composition for Wound Healing)

E면의 간단한 설명]

1은 프란게니딘의 ¹H-NMR 스펙트럼을 나타낸다.

2는 프란게니딘의 ¹³C-NMR 스펙트럼을 나타낸다.

3은 프란게니딘의 Wass 스펙트럼을 나타낸다.

4는 8-히드톡시버갑덴의 ¹H-NMR 스펙트럼을 나타낸다.

5는 8-히드록시버갑덴의 ¹³C-NMR 스펙트럼을 나타낸다.

6은 8-히드록시버갑덴의 Nass 스펙트럼을 나타낸다.

발명의 상세한 설명**]**

발명의 목적]

보명이 속하는 기술분야 및 그 분야의 종래기술》

·업상 이용분야]

발명은 상처치유용 조성물에 관한 것으로서, 더욱 상세하게는 피부의 섬유아세포 콜라겐 합성 촉진과 항염증 작용이 있는 상처치유용 조성물에 관한 것이다.

}래기술]

포외 기질(matrix)의 주요 구성 성분인 콜라겐은 피부의 섬유아세포에서 생성되는 요 기질 단백질로서 세포 외 간질에 존재한다. 또한, 생체 단백질 총 중량의 약 호를 차지하는 중요한 단백원로서 견교한 3중 나선구조를 가지고 있다. 콥라겐은 부, 건(tendon), 뼈 및 치아의 유기 물질의 대부분을 형성하는데, 혹히 뼈와 피부 님피)에 그 포함량이 높다. 대부분의 다른 체 구조물에서는 성유상 봉입체로서 존 한다.

라겐은 비교적 약한 면역원인데, 콜라겐의 나선 구조에 의한 잠재성 항원 결정인자 차폐가 그 일부 원인이고, 이 나선 구조는 또한 콜라겐이 단백질 분해에 대한 내용 갖도록 한다. 콜라겐의 주된 기능으로는 피부의 기계적 견고성, 결합조직의 저력과 조직의 결합력, 세포 접착의 지탱, 세포 분합과 분화(유기세의 성장 혹은 상치유시)의 유도 등이 알려져 있다(Van der Rest 등, 1990). 콜라겐의 대사 회전은 연령 증가에 따라 저하되어 세포의 기질의 경화의 원인이 된다. 또한 콜라겐은 사치 치유에 있어서 중요한 역합을 담당하여 손상된 상피에서 콜라겐의 합성을 촉진 처시 상치를 신속하게 흉터 없이 회복시킬 수 있다.

러한 효과를 얻기 위하여 종래에는 여러가지 조성물에 곧라겐을 배합한 제품들이 시되어 있으나, 이들 제품들은 용라겐을 피부 표면에 도포하는 것으로서 고문자 물 인 골라겐의 경피 흡수가 어려워 상처치유효과를 기대할 수 없으므로 본질적인 상 치유기능의 개선이라고 말할 수 없었다.

러한 문제를 해결하기 위하여 몰라겐 합성 촉진 물질에 대한 관심이 높아졌으며. 래에 알려진 골라겐 합성 촉진 물질로는 비타민 C, 레티노익산(retinoic id), 발암중식인자(TGF: transforming growth factor)(Cerdinale G. et al, Adv., zymol., 41, p. 425, 1974), 동물 태반 유래의 단백질(JP8-231370), 베쥴린산 etulinic acid)(JP8-208424), 클로렐라 추출룡(JP9-40523, JP10-36283, 섬유아세포

러나, 이들 물질은 피부적용시 자극과 발적 등의 안전성의 문제로 사용량의 제한이 거나 효과가 미미하여 실질적으로 피부 기능 재선 효과를 기대할 수 없다. 따라서 기존의 상치치유용 조성물보다 생체에 안전하고 효과가 높은 새로운 상치치유용 조 물의 개발이 절실히 요망되고 있다.

할명이 이루고자 하는 기술적 과제]

발명은 상기와 같은 종래의 문제검을 해결하기 위한 것으로서, 본 발명의 목적은 라겐의 합성 촉진과 항염증 작용이 있어서 상처치유 및 항염효과가 매우 우수한 상 치유용 조성물을 제공하는 것이다.

발명의 구성 및 작용]

기 목적을 달성하기 위하여, 본 발명은 프란게니딘(Prangenidin:

Benzofuranacrylic acid, 6.7-dihydroxy-4-(3-methyl-2-butenyl)-. δ -lactone) (0]

'프란게니딘'이라 한다.), 및 8-히드록시버캅텐(8-hydroxybergapten :

benzofuranacrylic acid,6,7-dihydroxy-4-methoxy-,6-lactone) (이하 '8-히드륵시 갑덴'이라 한다.)로 이루어진 군으로부터 1종 이상 선택되는 화합물을 유효성분으 포함하는 상처치유용 조성물을 제공한다.

하, 본 발명을 상세하게 설명한다.

발명자들은 설치자유용 고설용의 유교실문으로서 유수한 클라센 급설 수선 교계와 1업교회를 찾는 문건을 개발하던 중, 설치 프린케니턴, 8 하는쪽시미집단이 배우 역한 클라센 급설수선 교회가 있습을 받아 내고 본 발명을 완성하게 되었다. 본 명의 유교성문인 프린케니턴, 8 하는쪽시미집단의 클리센급성을 및 급업교회에 한 지수 기존의 이미한 연구도 없었다.

가 프린케니틴은 하기 회학적 1로 표현되며, 삼가 # 하는쪽시비집텐은 하기 회학적 로 표현된다.

[마작 1]

1학식 21

, F 7

발성대의 프린케니턴과 8 하는목자비집반은 주로 신청목과 식물의 뿌리에 존재하는 합성이다. 프린케니턴과 8 하는목자비집반을 만든 수 있는 방법으로는 여러 가지 있을 수 있다. 예를 들면 산성목과 식물인 구럿대의 뿌리(백자)를 즐게 살려자 . 단소수 1 대자교의 무수 또는 점수 지급 얼굴을, 에탈이제네이는, 이제는, 글로 포를 또는 이름의 존점물을 잡기하여 가운 수준하고, 끝때문의한 후 제결심하점은 의 만을 수 있다.

단계니단, 또는 8 이는목시비집만한 유교설문으로 포함하는 성치치유를 조심물을 조하여 인제에 적용함으로씩, 우수한 클리겐 생범성 속진 교기, 방법표리, 및 성치 유료권을 얻을 수 있다. 이 에 성치치유를 조심물, 클리겐 생성속진제, 및 방법제 프린게니단, 또는 8 이트목시비집반을 전체 출입 내비 120° 출입됩내지 10 출 제포함할 수 있으며, 바랍식하게는 0.001 출입되내지 10 출입되를 포함할 수 있고, 목 바람적하게는 0.1 출입되내지 10 출입되는 포함할 수 있다.성기 프린게니단 또는 하트목시비집반의 급립이 120° 출입되어만인 경우에는 무엇인 교리를 기대할 수 고, 10 중량5를 초과하는 경우에는 포함량의 증가에 비해 효과의 증가가 미치지 못 , 다.

발명에 따른 상처치유용 조성물은 외피용 약제, 또는 화장료 조성물로 사용될 수 다

피용 약제로는 분말제, 결제, 연고제, 크림제, 액제 등의 제형으로 제조될 수 있으 . 외피용 약제에 배합되는 임반적인 성분, 예를 들면 항생제, 결합제, 붕해제, 희 제, 활택제, 안정제, 보존료, 향료 등과 적절히 배합하여 사용할 수 있다.

장료 조성물은 크림, 쯤, 화장수, 팩, 유연수, 유액, 파운데이션, 메이크업베이스, 센스, 비누, 액체세정료, 입욕제, 선 스크린크림, 또는 선오일 등의 제형으로 제조수 있으며, 피부화장료 조성물에 배합되는 일반적인 성분, 예를 들면 유분, 물, 면활성제, 보습제, 저급일괄, 증접제, 킬레이트제, 색소, 방부제, 향료 등을 적절 배합할 수 있다.

하 본 발명의 이해를 돕기 위하여 바람직한 실시예를 제시하나, 하기 실시예는 본 명을 예시하는 것일 뿐 본 발명의 범위가 하기 실시예에 한정되는 것은 아니다. 실시예 11 프란게니딘 또는 8-히드록시버갑덴의 수출

1: 메탄올을 이용한 프란게니딘의 추출

지 (Angelica dahurica 또는 Angelica dahurica var. formosana)의 건조된 뿌리 1 을 메탄을 10리터에 넣고, 환류냉각기가 달린 추출기에서 80℃로 3시간 가온 추출 여 85 g의 메탄을 추출액을 얻었다. 상기 메탄을 추출액으로부터 용매분획을 통하 핵산 분획을 제거하고 얻어진 분획을 클로로포름으로 3회 분획하여 9 g의 클로로 름 분획을 얻었다. 상기 얻어진 클로로포름 분획을 수회에 걸쳐 실리카 됩럽 크로 토그라피(Silica column chromatography)를 통하여 프란계니단을 포함하는 분획 3g을 얻었고, 이분획을 분취용 HPLC(Prep-HPLC) 및 재결정 방법을 이용하여 프란계 단을 얻었다. 상기 방법으로 얻은 프란게니단은 핵자기공명(NMR)과 질량분석(Mass ectroscopy)을 통하여 성문과 함량(99.7중량회을 확인하였다. 도 1과 2는 각각 상 프란게니단의 ¹H-NMR 스펙트립과 ¹³C-NMR 스펙트립을 나타내며, 각 피크(peak)에 |재된 숫자는 도 1 및 2의 화학식에 기재된 숫자에 대응된다. 또한, 도 3은 상기 단계니단의 Mass 스펙트립을 나타낸다.

2: 메탄올을 이용한 8-히드록시버갑텐의 추출

지 (Angelica dahurica 또는 Angelica dahurica var. formosana)의 건조된 뿌리 1을 메단을 10리터에 넣고. 환류냉각기가 달린 추출기에서 80℃로 3시간 가온 추출여 85 g의 메단을 수출액을 얻었다. 상기 메단을 추출액으로부터 용매분획을 통하 핵산 분획을 제거하고 얻어진 분획을 클로로포름으로 3회 분획하여 9 g의 클로로 톱 분획을 얻었다. 상기 얻어진 클로로포름 분획을 수회에 걸쳐 실리카 컬럼 크로 토그라피(Silica column chromatography)를 통하여 8-히드특시버갑덴을 포함하는 획 0.2 g을 얻었고, 이 분획을 분취용 HPLC(Prep-HPLC) 및 재결정 방법을 이용하여 히드득시버갑덴을 얻었다. 상기 방법으로 얻은 8-히드득시버갑덴은 핵자기공명 WR)과 질량분석(Wass spectroscopy)을 통하여 성분과 합량(99.7중당회)을 확인하였. 도 4와 5는 각각 상기 8-히드륵시버갑덴의 「HI-NMR 스펙트럼과 13C-NMR 스펙트럼 나타내며, 각 피크(peak)에 기재된 숫자는 도 4 및 5의 화학식에 기재된 숫자에 응된다. 또한, 도 6은 상기 8-히드륵시버갑덴의 Mass 스펙트럼을 나타낸다.

25-10

3: 클로로포름을 이용한 프란게니던의 수출

백지의 건조된 쿠리 1 ks을 끌로로포돔 10리터에 넣고 환류냉각기가 답린 수출에서 100℃로 3시간 가운 추출하여 끌로로포돔 수출액 12 s을 얻었다. 상기 끌로 포돔 수출액을 끌로로포돔에 녹이고 알카리수용액(0.1M NaOH 수용액)으로 용때문의여 알카리수용액 가용부름 얻은 후, HCI로 중화시키고 끌로로포돔으로 용때문의하얻은 플로로포돔 분획 1 s을 문취용 HPLC(Prep-HPLC) 및 재결정 방법을 이용하여란게니던을 얻었다. 상기 방법으로 얻은 프란게니던은 핵자기공명(NMR)과 질량분(Mass spectroscopy)을 통하여 성문과 함량(99.7중량회을 확인하였다

4: 클로로포름을 이용한 8-히드륵시버갑덴 추출

백지의 건조된 쿠리 1 kg을 클로로포름 10리터에 넣고 환류냉각기가 달린 추출에서 100℃로 3시간 가운 추출하여 클로로포름 추출액 12 g을 얻었다. 상기 클로포름 추출액을 클로로포름에 녹이고 알카리수용액(0.1% NaOH 수용액)으로 용매분획여 알카리수용액 가용부를 얻은 후, HC1로 중화시키고 클로로포름으로 용매분획하 얻은 클로로포름 분획 1 g을 분취용 HPLC(Prep-HPLC) 및 재결정 방법을 이용하여히드록시버갑덴을 얻었다. 상기 방법으로 얻은 8-히드록시버갑덴은 핵자기공명 WR)과 질량분석(Wass spectroscopy)을 통하여 성분과 함량(98.7중당회을 확인하였

실시에 21 프란지니딘과 8-히드록시버갑덴의 콜라겐 생합성 효과 란게니딘과 8-히드록시버갑덴을 인간유래의 섬유아세포의 배양액에 참가하여 세포 준에서 골라겐 합성 즉진 효과를 실험하였다.생합성된 골라겐의 측정은 PICP EIA t (Procollagen Type 1 C-Peptide Enzyme ImmunoAssay KIT)를 이용하여 정량하였다.

1: 프란게니딘의 콜라겐 생합성 효과

단계나단을 최종능도 0.5 / kg/ml. 1 / kg/ml. 2 / kg/ml. 5 / kg/ml. 10 / kg/ml가 되도록 여 각각 인간 유래의 섬유아세포(human fibroblast세포)의 백양백자에 참가하여 1간 배양한 후, 백양액을 취하여 PICP EIA Kit로 각 능도에서 몰라겐 생합성 정도를 광광도계를 이용하여 450 nm에서 측정하였다. 이 때 효과의 비교를 위하여 프란게 단을 넣지 않은 대조군과, 비타민C(Vitamin C)를 콜라겐 생합성 측진물질로 넣은 교예에 대하여도 동일한 조건에서 측정하여 결과를 표 1에 정리하였다.

2: 8-히드륵시버갑덴의 콜라겐 생합성 효과

단계니단을 대신하여 8-히드록시버갑텐을 섬유아세포의 때양배지에 첨가한 것을 제하고는 실시에 2-1과 동일한 방법으로 몰라겐 생합성 효과를 측정하였다. 콜라겐 성량은 UV흡광도로서 측정하고, 콜라겐 생합성 증가율은 대조군(무첨가)에 대한 상적인 합성능의 %값으로 계산하여 결과를 표 1에 정리하였다.

E 1] 농도에 따른 세포수준에서의 콜라겐 생합성 효과

	검가지료	작용 용도(@/ell)	클라겐 생성병 (Abs)	증기 끝()
ग्रिव	대조군	-	1.330±0.083	
2-1	프란게나딘	0.5	1.537 ±0.099	115.6
	l	1.0	1.778 ±0.121	133.7
	i	2.0	1.801 ±0.135	135.4
		5.0	1.813±0.130	136.3
		10.0	1.820±0.204	136.8
	비타빈 C	52.8	1.739±0.145	130.8
지에	대조군	-	1.310±0.072	-
2-2	8-히드특시버감텐	0.5	1.590±0.102	121.4
		1.0	1.876±0.097	143.2
	l	2.0	1.949 ±0.111	148.8
	<u> </u>	5.0	1.953 ±0.132	149.1
		10.0	2.008 ±0.129	153.3
	비타민C	52.8	1.757±0.121	134.1

*반복시험수 = 6

1의 결과에서 볼 수 있듯이 프란게니던과 8-히드록시버갑텐은 인간유래의 섬유아 포에 대하여 우수한 콜라겐 생합성능이 있으며, 일반적으로 콜라겐 합성 능력이 있 것으로 알려진 비타민 C를 적용한 경우보다 적은 농도로 더 우수한 콜라겐 합성 과를 얻을 수 있음을 알 수 있다.

실시예 3] 프란게니딘 또는 8-히드록시버갑텐의 항염 효과

영효과는 헤어리스 마우스의 이어스웰링(ear swelling) 방법으로 평가하였다. 6주의 헤어리스 마우스를 이용하여 각각의 개체의 왼쪽 귀를 대조부위로 하고, 오른쪽 위를 시험부위로 하여 시료를 적용하기 전 양쪽 귀를 3회 측정하였다. 에탄음에 1 당후로 각각 녹인 프란케니딘 및 8-히드록시버갑텐을 마우스의 오른쪽 귀에 20 교 ar 발라주고, 왼쪽 귀에는 에탄을 20 교(ear를 발라주었다. 1시간 경과 후 양쪽에 아라키돈산(arachidonic acid)을 2 mg/ear 발라주었다. 또 다시 1시간 경과후 부종(ear edema)의 정도를 마이크로미터(micrometer)를 이용하여 3회씩 측정하였다

또한. 항염효과의 비교를 위하여 일반적인 항염제로 알려진 인도메타신 * adomethacine)을 비교예로 하여 동일한 측정을 하였다.

염효과는 대조부위에 대한 시험부위의 귀 두폐 측정치로써 하기 계산식 1과 같이 산하여 저해율로 표 2에 나타내었다.

[[산식 1]

해율(%) = (시험부위 귀 두째 / 대조부위 귀 두째) 제00

E 2] 마우스에 대한 항염효과

시 료	적용 농토 (중방화	지해뀰(S)
프란게니딘	1	40
8-히드복시버깁텐	1	45
인도메타신	1	51

각 군의 개체수 = 3

· [시예 4] 콜라겐 생합성에 의한 상처치유 효과 시험

수령 웅성 랫트 (ret)를 이용하여 절개상에 있어서 상처부위의 재생의 질과 양을 잘 영하는 강력강도법을 사용하여 창상치유 효과를 시험하였다. 랫트의 등부위의 털제가한 후 메스로 절개하고 절개 부위를 통합하였다. 프란게니딘 및 8-히드륵시간텐을 에탄올에 1 중당*로 녹인 후, 매일 1회 0.5 ml/cm²씩 6일간 절개 부위에 부하였다. 6일 후 실험에 이용한 댓트를 도살하고 창상 부위의 피부를 적출하여 걸선에 직교하는 푹 1 cm의 피부핀을 개체마다 3표본씩 만든 후 잘력측정기 heometer)로 파열장력을 측정하였다. 측정된 인장강도(Tensil strength, s/cm)를생된 콜라겐 섬유의 강도의 지표로 하였다. 결과는 표 3에 정리하였다.

용장도의 증가용한 시교를 참가하지 않는 예단을 받을 작용한 대조군의 인상감도를 9 후로 하여 상대적 강도로의 나타내었다.

3) 렛톤에 대한 상상자유 효과

1a		
	المستحدد والمستخددات	
The state of the s		. :

!시예 51 항신화 <u>표리</u> 시험

단계나난 및 8 하는목시미집단의 형신화 3c가 수강은 1.1 나페닌 2 페, (달하는리진 그급ipheny) 2 picrylhydrozy), DPPD 를 사용하여 수성하였다. 각 사료의 리타경 가 성도는 문헌업도계를 이용하여 517 mm에서 출립자를 수십십므로의 계산하였다. 간 성도는 문헌업도계를 이용하여 517 mm에서 출립자를 수십십므로의 계산하였다. 단계나단 및 8 하는목시미집단 각각에 대해 3 ms/m1, 5 ms/m1, 10 ms/m1, 12 ms 1, 50 ms/m1, 80 ms/m1, 100 ms/m1로 제출한 시료액 500 mt의 1,5×0 학자 출문의 비 배 배단을 함액 500 mt를 존립하여 검액으로 하였고, 제출한 검액을 30분간 명치한 학념이 있는 DPPP의 명을 517 mm에서 문립량도계를 이용하여 수정하였다. 검액의 정칭에서 자료교육의 출립자를 제기하기 위해 속의 속도의 지호액을 517 mm에서 수하였다. 1,5 차0학자 독급의 DPPP 배단을 함액 500 mt를 배단을 500 mt의 존립하 30분간 명치한 액을 대출군으로 하였다. 각 자료의 리타결 소기를은 다음의 식으 계산하였다.

1신식 21

4대선 8기(26%) 100 g (대조수기 중간도 - 참수의 심각도) (대수관기 중간도)

26.15

E 4)DPPH 방법에 의한 항산화효과

시 표	IC 50 (μg/m1)	상관계수 (R)
란게나단	21.6	0.9941
히드특시버캅텐	20.3	0.9910
타민 C	8.43	0.9935

하 프란게니딘 및 8-히드록시버갑덴을 함유하는 상처치유용 조성물의 제조 실시예 나타낸다.

실시예 6 및 71 남성용 스킨의 제조 실시예

프란게니딘 및 8-히드록시버갑텐을 함유하는 남성용 스킨 처방에는 다음과 같다.

	조 성 분	실시에 6 (중량회)	실시에 7 (중량회)
유효성분	프란게니딘	0.1	-
	8-히드복시버감텐	_	0.1
탄물		55.0	55.0
G-40 Hydr	ogenated castor oil	0.5	0.5
3-부팅렌=		1.0	1.0
ycereth-2	6	1.0	1.0
부제		0.05	0.05
		0.05	0.05
제주	 	to 100	to 100

상 살펴본 바와 같이 프란게니단, 또는 8-히드록시버갑텐을 유효성분으로 포함하는 상치치유용 조성물은 피부의 성유아세포에 대하여 매우 강력한 상치치유용 효과를 타내었으며, 헤어리스 마우스를 이용한 항염효과, 상치치유효과, 항산화효과에 있 서도 매우 우수한 피부 주름 개선 효과를 나타내었다.

발명의 효과)

발명의 상치치유용 조성들은 참라겐 합성 측진제 또는 항염제로서 프란제니단. 8-드득시버갑덴을 유효성분으로 포함하여 피부의 섬유아세포의 콥라겐합성 측진 효과 항염효과 및 상치치유효과가 매우 우수하다.

章허청구범위**]**

성구함 1)

단계니딘(Prangenidin : 5-Benzofuranacrylic acid,

7-dihydroxy-4-(3-methyl-2-butenyl)-, 6-lectone), 및 8-히드목시버걉덴

-hydroxybergapten : 5-benzofuranacrylic acid,6,7-dihydroxy-4-methoxy-,δ

actone)로 이루어진 군으로부터 1종 이상 선택되는 화합물을 유효성분으로 포함하

상처치유용 조성물.

성구항 2]

1항에 있어서, 상기 상처치유용 조성물은 프란게니던, 및 8-히드록시버갑텐으로 무어진 군으로부터 1종 이상 선택되는 화합물을 전체 조성물 중량에 대하여 1×10⁻⁶ 당% 내지 10 중당% 포함하는 상처치유용 조성물.

성구항 3]

1항에 있어서, 상기 상처치유용 조성물은 프란게니던, 및 8-히드록시버갑텐으로 투어진 군으로부터 1종 이상 선택되는 화합물을 전세 조성물 중량에 대하여 0.001 량% 내지 10 중량% 포함하는 상처치유용 조성물.

성구항 4]

1 항에 있어서, 상기 상치치유용 조성물은 프란게니단, 및 8-히드록시버갑덴으로 투어진 군으로부터 1종 이상 선택되는 화합물을 전체 조성물 중량에 대하여 0.1 중 ** 내지 10 중량* 포함하는 상치치유용 조성물.

성구항 5<u>]</u>

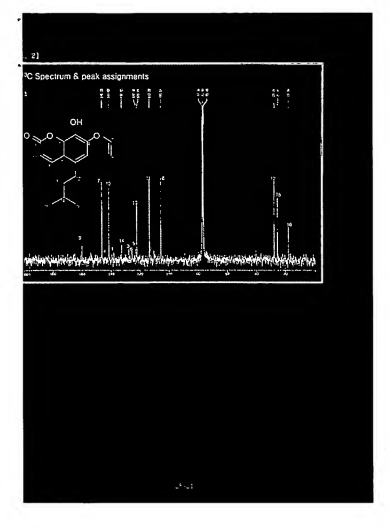
1 항에 있어서, 상기 상처치유용 조성물은 분말제, 찓제, 연고제, 크림제, 액제로 |투어진 군으로부터 선택되는 제형을 갖는 상처치유용 조성물.

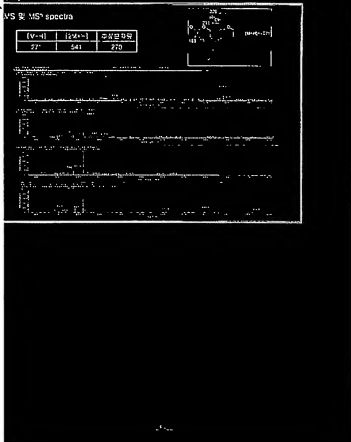
성구항 61

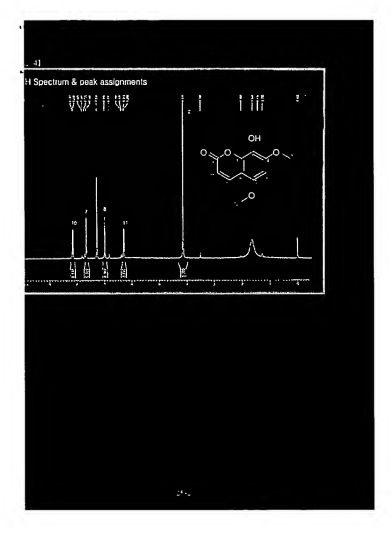
1 항에 있어서, 상기 상치치유용 조성들은 외용연고, 스킨로션, 크림, 꿈, 화장수 팩, 유연수, 유액, 파운데이션, 메이크업베이스, 엣센스, 비누, 액체세경료, 입욕, 선 스크린크림, 및 선모일로 이루어진 군으로부터 선택되는 제형을 갖는 상치치용 조성물.

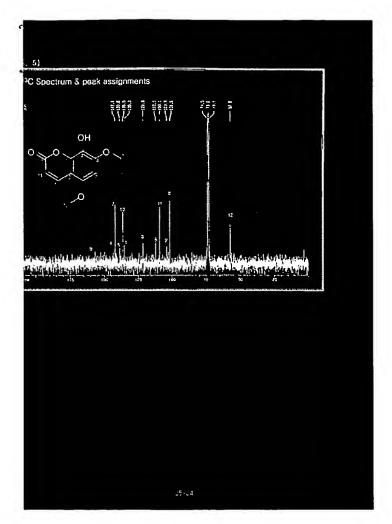
53-511

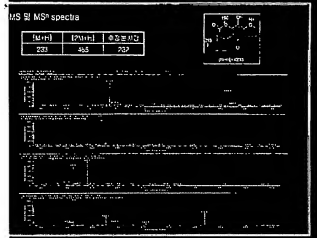
-











Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/KR04/002418

International filing date:

21 September 2004 (21.09.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: KR

Number:

10-2003-0072541

Filing date: 17 October 2003 (17.10.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 08 October 2004 (08.10.2004)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.